Page 1 of 1

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-132706

(43) Date of publication of application: 07.05.1992

(51)Int.Cl.

8/12 **CO8F C08F** 8/32

C08F 8/42

(21)Application number: 02-255508

(71)Applicant: NIPPON SHOKUBAI CO LTD

(22)Date of filing:

25.09.1990

(72)Inventor: MATSUNAGA TOSHIAKI

YOSHIDA MASATOSHI

NAMURA ICHIRO

**IZUMIBAYASHI MASUJI** 

# (54) PRODUCTION OF TERECHELIC POLYMER HAVING TERMINAL HYDROXYL GROUPS (57)Abstract:

PURPOSE: To inexpensively obtain the title polymer for coating, etc., capable of carrying out terminal acryloylation by polymerizing a monomer in the presence of a specific halogen compound and polymerization initiator to afford a halogen-ended polymer, converting the terminal group into hydroxyl group by a substitution reaction. CONSTITUTION: (C) A polymerizable monomer (e.g. butyl acrylate) is polymerized in the presence of (A) a halogenated compound (e.g. methane diiodide) expressed by the formula (R1 is 1-8C divalent hydrocarbon; X1 and X2 are bromine or iodine) and (B) polymerization initiator [e.g. 2.2'-azobis(4-methoxy-2,4- dimethylvaleronitrile)] at an amount of the component C which is 0.01-10 times (by mol) larger than amount of the component A to afford a halogenended terechelic polymer and then the terminal group of the polymer is converted into hydroxyl group by utilizing a

substitution reaction using an aqueous solution of sodium hydroxide, etc., to provide the objective hydroxyl group-

ended terechelic polymer.

RIXIX

# ⑲ 日本国特許庁(JP) ⑪ 特許出願公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-132706

511nt.Cl.⁵		識別記号	庁内整理番号	❸公開	平成4年(1992)5月7日
C 08 F	8/12 8/32 8/42	MGH MHL MHU	8016-4 J 8016-4 J 8016-4 J 審査請求	未請求	請求項の数 10 (全13頁)

②特 願 平2-255508

②出 願 平 2 (1990) 9 月25日

@発	明	者	松	永	俊	明	大阪府吹田市西御旅町5番8号	日本触媒化学工業株式会
							社中央研究所内	
@発	明	者	吉	田	雅	年	大阪府吹田市西御旅町5番8号	日本触媒化学工業株式会
0,-							社中央研究所内	
@発	明	老	名	村		郎	大阪府吹田市西御旅町5番8号	日本触媒化学工業株式会
070	,,		•				社中央研究所内	
72)発	明	者	泉	林	益	次	大阪府吹田市西御旅町5番8号	日本触媒化学工業株式会
يار وي	,,		7,1-			•	社中央研究所内	

⑩出 願 人 株式会社日本触媒 大阪府大阪市中央区高麗橋4丁目1番1号

### 明細書

- 1 発明の名称 水酸基末端テレケリックポリマーの製法
- 2 特許請求の範囲
- 1. 一般式(I)

R 1 X 1 X 2 ( I )

(式中、 R¹はC;~C ₀の2価の炭化水素基、 X¹およびX²はそれぞれ独立して臭素さたは ヨウ素である。)で表されるハロゲン化合物 (a)、および意合開始剤(b)の存在下、該 ハロゲン化合物 (a) に対して 0. 0 1 ~ 1 O倍モル量の意合性単量体(c)を基合して ハロゲン末端テレケリックポリマーを得、 つ いで該ハロゲン末端テレケリックポリマーの 末端茎を置換反応を利用して水酸茎に変換す ることを特徴とする水酸基末端テレケリック ポリマーの製法。

- 2. 置換反応が塩蓋性触媒(d)存在下の加水 分解である請求項1に記載の製法。
- 塩器性触媒(d)がアルカリ金属を含んで なる化合物である請求項2記載の製法。
- 置換反応が塩基性触媒(e)存在下のハロ ゲン末端テレケリックポリマーと、一般式( n)

HOROH (I)

(式中。 R \*は復換差を有しても良い C ;~ C 1.0 2 価の炭化水素基である。) および/または一般式(皿) HO-(R2-O),-H (M) (式中、 R <sup>2</sup> は置換基を有しても良い C ₁~ C 1.の 2 価の炭化水素差であり、 n は 1 ~ 1 0 00の登数である。)で表されるジオール化 合物(f)である請求項1記載の製法。

- 5. 塩基性触媒(e)がアルカリ金属を含んで なる化合物である請求項 4 記載の製法.
- 置換反応がハロゲン末端テレケリックボリ マーと、一般式(Ⅳ)

特開平4-132706(2)

R'NHR'OH (N)

(式中、 R 'は水素または C 1 ~ C 1 \* の アルキル 差、 R \* は C 1 ~ C 1 \* の 2 何 の 炭 化 水 素 差である。 ) で 表 される 水 酸 基 含 有 ア ミン 化合物 (g) と の 反 応 で ある 請 求 項 1 記 戴 の 製 注

- 7. 水酸基含有アミン化合物 (g) が2級アミン化合物である請求項6記載の製法。
- 8. 電銀反応がハロゲン末端テレケリックポリ マーと、一般式 ( V )

·HOR COOM (V)

(式中、 R・は C 1~ C 1・の 2 値の 皮化水素 基、 M は アルカリ 金属である。 ) で表される 水 酸基含有カルボン酸塩化合物 ( h ) との 反応 である 請求項 1 記載の製法。

- 9. 重合性単量体 (c) がアクリル酸エステル および/またはメタクリル酸エステルを含ん でなる請求項1記載の製法。
- 10. ハロゲン化合物 (a) がヨウ素化合物である 請求項 1 記載の製法。

3 発明の詳細な説明 (産業上の利用分野)

(従来技術および本発明が解決しようとする問題 点)

テレケリックボリマーは理想的にはその両京端に各1つずつの言能基を有しており、 そのためボリウレタン樹脂やエボキシ樹脂などの各種樹脂原料として用いた場合、 材料の物性を損なう未反応、物がなく確実に樹脂構造のなかに組み込まれ、 かつ、 反応点間 (架橋点間) 距離が一定となり均一な構造をつくるため、テレケリックボリマー自身

がもつ特徴を充分に発揮させることができるとい う大きな利点をもつ。 そのため、各種樹脂、鉱 料、接着剤、シーリング材などの原料として非常 に有用である。 その中でも水酸差末端テレケリ ックポリマーは、ポリウシタン樹脂 ポリエステ ル樹脂などの原料として工業的にも非常に有用で ある。 現在、工業的に利用されているテレケリ ックポリマーとしてはポリエーテル系、 ポリエス テル系などが一般的であるが、 耐候性、 耐水性の 悪さなどが欠点として残されている。 一方。 ビ ニル系テレケリックポリマーは工業的に合成する ことが容易ではなく、 一部ポリブタジエンのテレ ケリックポリマーが知られているが、 これはポリ エーテル系、ポリエステル系のテレケリックポリ マーの欠点を十分に解消したものではない。 に、 ポリエーテル系およびポリエステル系テレケ リックポリマーの持つ欠点はアクリル系テレケリ ックポリマーにより解決すると考えられるが、 ア クリル酸エステル類およびメタクリル酸エステル 類などの極性重合性単量体を用いるテレケリック

ポリマーの工業的製法は現在まだ確立されている いのが環境である。

塩素、 臭素、 よう素などのハロゲン原子は反応性に 書む官能 基であり、 このようなハロゲン原子を重合体の両末端に有するハロゲン末端テレケリックボリマーを中間体とし、 末端ハロゲン原子の加水分解. ジオール化合物または水酸 基を有するアミン化合物、 カルボン酸塩化合物な 甚を有する反応を利用することにより末端に水酸 基を有するテレケリックボリマーを容易に合成することが可能である。

重合体の両末端にハロゲン原子を有するビニル 系重合体をつくる手法として従来より、 四塩化炭 柔などを連鎖移動剤とするテロメル化反応がある。 その代表的なものとして四塩化炭素を用いたエ チレンの重合が挙げられる。 この反応により得 られた重合体は

C 1 - ( C H z - C H z ) n - C C l z ( n = 1 ~ 1 0 ) という構造をしており、 両末端

特開平4-132706(3)

原子の個数は1個、3個と不与一であり、加水分 然反応や、ジオール化合物または水酸基を有する アミン化合物、カルボン酸塩化合物などとの置換 反応を行っても、片方の末端にある3個のハロゲ ン原子のうち1個だけ反応したもの、2個反応 たもの、3個とも反応したものと反応後の構造、 が不均一になり、理想的なテレケリックボリマー を合成することはできない。

本発明の目的は、それ自身末端反応性基を有すする 量合体として、ポリウレタン 樹脂、ポリエス 戸れ 樹脂、 塩料、 投着剤、 シーリング 材 などの 原料 として大変有用でありながら、 合成が 煩雑かつ 宮 難で あった水酸 基末端テレケリック ポリマーを 中間 体とし、 その末端ハロシア 原子を 置換反応を利用して 水酸 差に変換する ことにある.

(問題を解決するための手段および作用)

董体(c)を重合してハロゲン宗端テレケリックポリマーを得、ついで該ハロゲン宗場テレケリックポリマーを置換反応を利用して永設差に突換することを特徴とする水設蓋宋端テレケリックポリマーの製法に関するものである。

本発明に用いられる一般式(I)で表されるハロゲン化合物(a)としては、例えばジブロモメタン、1、2ージブロモエタン、1、2ージブロモアロバン、1、3ージブロモアロバン、1、3ージブロモアロバン、1、5ージブロモブタン、1、5ージブロモスクタン、1、7ージブロモスクタン、1、2ージブロモエチレン、2、3ージブロモスタン、1、2ージゴードメタン、1、2ージコードエタン、1、2ージコードメタン、1、2ージコードエタン、1、2ージコードメタン、1、2ージコードエタン、1、2ージコードエタン、1、2ージコードメタン、1、2ージコードエタン、1、2ージコードメタン、1、2ージコードエタン、1、2ージコードメタン、1、2ージコードエタン、1、2ージコードエタン、1、2ージコードエタン、1、2ージコードエタン、1、2ージコードエタン、1、2ージコードエタン、1、2ージコードエタン、1、2ージコードエタン、1、2ージコードエタン、1、2ージコードエタン、1、2ージコードエタン、1、2ージコードエタン、1、2ージコードエタン、1・2ージコードエタン、エタン、などが挙げられ、これらの1種または2種以上の混合物を使用することができる。

これらのうちで、 ジョードメタン、 1、 1 - ジ

本 発 明 考 ら に 1 分子 中 に 具 素 お よ び / ま た に は か 子 中 に 具 素 お よ び / ま た は 物 、 お ま び 重 合 開 始 河 の 子 在 下 、 重 合 性 単 量 体 を 重 意 合 性 単 重 体 を 重 意 合 性 単 重 体 を 重 か の み 定 に お の れ ロ ヴ ン 末 端 テ レ ケ ン ア チ を 加 水 分 解 ま た は ジ オール 化 合 物 も し く に は か な ど と 面 損 反 応 を 行 う こ と に よ り 、 数 重 合 性 単 量 体 が ア ク リ ル 酸 エ ス テル お よ び メ タ ク リ ル 砂 な て を な で か な ど で の 後 性 単 量 体 な ど を き む 場 合 に お い 安 に か 吹 差 末 端 テ レ ケ リ ッ ク ボ リ マ ー を 答 易 か つ き し た も 成 で き る こ と を 見 い だ し 、 本 発 明 に 到 達 し た も の で あ る。

即ち、本発明は一般式(Ⅰ)

R X 1 X 2 ( I )

ヨードエタン、 1. 2 ージョードエタン、 1. 2 ージョードエチレンなどのヨウ素化合物は 5 類 移動 定数が大きく、テロメル化の効率がよく、生成するテレケリックボリマーの末端ハロゲン官能 差数 (Fn(X))が高くなる(2. 0に近づく)ので非常に好ましい。

また、本発明で用いられる重合性単量体(cc)としては、例えばアクリル酸、アクリル酸メチル、アクリル酸ンクロヘキシル、アクリル酸 2 - エチルヘキシル、アクリル酸 2 - エチル、アクリル酸 2 - エチル、アクリル酸 2 - エチル、アクリル酸 2 - レドロキシエチル、アクリル酸 2 - レドロキシエチル、アクリル酸 2 - レバンスチル、カクリル酸 2 - レンオキサイドのモノアクリル酸 2 - レンオキサイドのモノアクリル酸 2 - レンオキサイドのモノアクリル酸 エステルなどのアクリル酸エステル類: メタクリル酸、メタクリル酸 2 - エチル、メタクリル酸 2 - エチル、メタクリル酸ドデシル、メタクリル酸ステアリル、メタクリル酸ドデシル、メタクリル酸ステアリル、メタクリル酸ドデシル、メタクリル酸ステアリル、メタクリル酸ドデシル、メタクリル酸ステアリル、メタクリル酸ドデシル、メタクリル酸メチアリル、メタクリル酸メチアリル、メタクリル酸メチアリル、メタクリル酸ステアリル、メタクリル酸メチアリル、メタクリル酸メチアリル、メタクリル酸メチアリル、メタクリル酸メチアリル、メタクリル酸メチル、メタクリル酸

### 特間平4~132706(4)

メタクリル設2-ヒドロキシエチル、メタクリル 致ヒドロキシアロヒル、 メタクリル 数グリシジル、 メタクリル酸 2 - N. N - ジメチルアミノエチル およびその4級塩、ポリエチレンオキサイドのモ ノメタクリル酸エステルなどのメタクリル酸エス テル類: マレイン酸、無水マレイン酸、マレイン 酸のモノアルキルエステルおよびジアルキルエス テル: フマル畝、フマル畝のモノアルキルエステ ルおよびジアルキルエステル: スチレン αーメ チルスチレン、 メチルスチレン、 クロルメチルス チレン、 スチレンスルホン酸などのスチレン誘導 体; マレイミド、メチルマレイミド、エチルマレ イミド、 プロピルマレイミド、 ブチルマレイミド、 オクチルマレイミド、 ドデシルマレイミド、 ステ アリルマレイミド、 フェニルマレイミド、 シクロ ヘキシルマレイミドなどのマレイミド誘導体; ア クリロニトリル、 メタクリロニトリルなどのニト リル蓋含有重合性単量体類: アクリルアミド、メ タクリルアミドなどのアミド菱含有重合性単量体 : 酢数ピニル、プロピオン数ピニル、ピバリン酸

レケリックポリマーが得られるので、 アクリル酸 エステル類および/ またはメタクリル酸エステル 類を必須に用いるのが好ましく、 重合性単量体 ( c) 中、 50~100重量%の割合で用いるのが より好ましい。 重合性単量体 (c) はハロゲン化合物 (a) に

ビニル、安息委該ビニルなどのビニルエステル無

: ブタジエン、イソアレンなどのジエン類: 塩化

ビニル、塩化ビニリデン、アリルクロライド、ア

リルアルコールなどが挙げられ、 これらの 1 雅または 2 種以上の混合物で使用することができる.

これらのうちで、アクリル酸エステル類および メタクリル酸エステル類を用いると、ポリエーテ

ル系およびポリエステル系テレケリックポリマー

では得られない良好な耐候性や耐水性を持ったテ

対して 0. 01~10倍モルの量で用いなければならない。 使用量が 0. 01倍モル未満となると、 賃舎の進行が妨げられ重合率が低くなる。 また、10倍モルを超えると連鎖移動が十分に起こらず、生成重合体の末端ハロゲン官能基数が低

くなる、好ましくは、 0. 1~5倍モルの範囲である。

重合開始剤(b)は従来から重合性単量体のララジカル重合に用いられるものであれば制限なるテアリックボリマーの性状に応じて広いい範囲とすることができるが、ハロゲン化合物(a)/ま合開始剤(b)のモル比が50~500の範囲となる。対象では、ハロゲン化合物(a)への運賃移動が50〜カーの大幅のよりでする場合である。

重合に除して該ハロゲン化合物(a)、重合性 単量体(c)、重合開始剤(b)以外に必要に応 じて溶剤を添加することは自由である。 ただし、 連鎖移動定数の大きい、例えば連鎖移動定数が1 ×10<sup>-4</sup>以上の溶剤を多量に用いるのは、得られ るポリマーの末端ハロゲン官能差数が減少するの で好ましくない。 重合温度は任意に置べるが、 20~120でが好ましく、20~80でがちらに好ましい。 そして、2分子停止が起こった際にも、不均化停止による重合体末端二重結合の生成を避け、再結合停止により末端ハロゲン官能基数を減少させることなく、ポリマーの両末端にハロゲン原子を効率よく導入するため、20~50でが特に好ましい。

重合開始 剤(b)の具体例としては、例えば2.2・-アゾビスイソブチロニトリル、2,2・ーアゾビス(2,4-ジメチルバレロニトリル)、2,2・ーアゾビス(4-メトキシー2,4-ジメチルバレロニトリル)、4,4・-アゾビス(4-シアノベンタン酸)、などのアゾ系開始 剤;ラウロイルパーオキサイド、ベンゾイルパーオキサイド、イソブチリルバーオキサイド、第三ブチル 過酸化 ピバロイル、ジ第三ブチルバーオ キサイド、などの過酸化物系開始剤; Feャ・/過酸化ペンゾイル/ジメチルアニリンなどのレドックス系開始 利などが挙げられ、これらの1種または2種以上

特開平4-132706(5)

の混合物で使用することができるが、 重合を低温 で行う方がより好ましいため、 これらの開始剤の 中でも 2、 2、 - アゾビス (4 - メトキシー 2、 4 - ジメチルバレロニトリル)、 イソブチリルパ - オキサイド、 第三ブチル過酸化ビバロイル、 レ ドックス系開始剤などがより好ましい。

本発明の方法においては、ハロゲン末端テレケリックボリマーの末端ハロゲン原子を置換反応を利用して水酸器に変換する。 置換反応の種類は特に限定されないが、反応効率やテレケリックボリマーの主鎖や関鎖の切断を起こしにくい点で次に挙げる4つの方法が有利である。

- 1. 加水分解反応
- 2. ジオール化合物との置換反応
- 3. 水酸器を有するアミン化合物との置換反応
- 4. 水酸器を有するカルボン酸塩化合物との置換反応

以下に上記の各置換反応について詳しく述べる。

ハロゲン末端テレケリックポリマーの末端ハロ ゲン原子の加水分解に用いられる塩差性触媒( d)

ましくは1~10倍モル量、より好ましくは3~ 5倍モル量である。

また、ハロゲン末端テレケリックポリマーの宗場ハロゲン原子の加水分解の際の溶媒には特に制限はないが、ハロゲン末端テレケリックボリマー、造造性験媒(d)および水を反応中より均一に近かれるというというというというが好ましい。 ただし、アルコール駆は気がついるとし、アルコール駆はしたがあるのであまり用いては、大きないがあるのである。 はい方が好ましい。 また、 該加水分解には 発端でい方が好ましい。 また、 該加水分解には 部のに 対すが好ましい。 また、 該加水分解に 相間 移動 触 媒などの 添加物を用いるのは 自由である。 ハロゲン末端テレケリックボリマーの末端へ ひがい 原子の加水分解の 際の温度は 任意に 超べる が、 フロゲート 100 でが ましく、 20で~60 でが

ハロゲン末端テレケリックポリマーの末端ハロ ゲン原子との置換反応に用いられる一般式 ( I )

さらに好ましい。

HOR2OH (I)

は一般の有速ハロゲン化物の加水分解に高いられる塩差性化合物であればかまわないが、水酸化ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどのアルカリ金属を含んでなる化合物が好ましく、これらの1種または2種以上の混合物で使用することができる。

ハロゲン末端テレケリックボリマーの末端ハロハロゲン原子の加水分解の際の塩蓋性触媒(dd)がハロゲン末端テレケリックボリマーの末端ハロゲンに原子のモル比は、塩蓋性触媒(dd)がハロゲンに対して毎モル以上あればかまわないが、塩医性性がでは、カロゲン原子に対して少なすぎればかかいないが、カロゲン原子に対していますないが、カロゲンに強力していませんが、カロゲンに対していますが、カロゲン原子に対しては、ボリマー末端には、イロッの添加量は対しないには、ボリマー末端に対しないには、ボリマー末端に対しないには、ボリマー末端に対していまする塩素性性は、(d)の添加量は対シ原子に対する塩素性性は、(d)の添加量は対シアーのでは、ボリッの添加量は対する塩素性性は、(d)の添加量は対サン原子に対する塩素性性は、(d)の添加量は対

(式中、 R <sup>2</sup> は置換基を有しても良い C <sub>1</sub> ~ C <sub>1</sub> \* の 2 個の炭化水素基である。) および/または一般式 ( II )

HO-(R2-O),-H (II) (式中、R2はC1~C1·の2価の炭化水素基であ り、 nは1~1000の整数である。) で表され るジオール化合物(1)としては、 エチレングリ コール、 1、 3 - プロパンジオール、 1、 2 - ア ロパンジオール、 1、 4 - ブタンジオール、 1、 3-ブタンジオール、1、6-ヘキサンジオール、 1, 8-オクタンジオール、1, 10-デカンジ オール、1、12-ドデカンジオール、1、18 - オクタデカンジオール、ピスフェノール、ピス フェノールの水添物およびジエチレングリコール トリエチレングリコール、 テトラエチレングリコ ール、ペンタエチレングリコールなどのポリエチ レングリコール、 ポリアロヒレングリコール、 ポ リテトラメチレングリコールなどが挙げられ、こ れらの1種、または2種以上の混合物で使用する

ことができる。

特開平4-132706(6)

ハロゲン末端テレケリックボリマーの末端ハロゲン原子とジオール化合物との電換反応に用いられる塩素性触媒(e)は一般の有根ハロゲン化物とアルコールの電換反応に用いられる塩素性化合物であればかまわないが、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸カリウム、炭酸カリウム、炭酸カリウム、炭酸カリウム、炭酸カリウム、炭酸カリウム、炭酸カリウム、炭酸カリウム、炭酸カリウム、炭酸カリウム、炭酸カリウム、炭酸カリウム、炭酸カリウム、炭酸カリウム、炭酸カリウムである。

ハロゲン末端テレケリックポリマーの末端ハロゲン原子とジオール化合物( f )の置換反応時間に モル比は、ジオール化合物( f )がポリマー末端 ハロゲン原子に対して等モル以上あればかなったが、 置換反応により生成したポリマー末端 がさらにポリマー末端ハロゲン原子と を がさらには、ジオール化合物( f )がポリマー末端 ためには、ジオール化合物( f )がポリマー末端 ハロゲン原子に対して過剰に存在したほうが好ま より、 具体的には、ポリマー末端ハロゲン原子

ゲン原子との覆魚反応に用いるれる一般式(Ⅳ)、 R'NHR'OH (Ⅳ)

(式中、R'は水素またはCi~Ciiのアルキル基、 R \* は C 1 ~ C 1 . の 2 値 の 炭 化 水 素 基 で あ る。 ) で 表される水酸姜含有アミン化合物(g)としては、 エタノールアミン、 N-メチルエタノールアミン、 N-エチルエタノールアミン、 N-ブチルエタノ ールアミン、 3 - ヒドロキシアロビルアミン、 N -メチル-3-ヒドロキシアロヒルアミン、 4-ヒドロキシブチルアミン、 N-メチル-4-ヒド ロキシブチルアミン、 6 - ヒドロキシヘキシルア ミン、 N-メチル-6-ヒドロキシヘキシルアミ ン、 8 - ヒドロキシオクチルアミン、 N - メチル - 8 - ヒドロキシオクチルアミン、 12 - ヒドロ キシドテシルアミン、 N - メチル-12-ヒドロ キシドデシルアミン、18-ヒドロキシオクタデ シルアミン、 N-メチル-18-ヒドロキシオク タデシルアミンなどが挙げられ、これらの1.種主 たは2種以上の混合物で使用することができる。

水酸基含有アミン化合物(g)は1または2級

に対するジオール化合物 (1) 的語加量に好ましくは3倍モル量以上、より好きしくは10倍モル量以上である。

ゲン原子とジオール化合物( f )の置換反応時の 温度は任意に豊べるが、 20℃~100℃が好ま しく、 20℃~60℃がさらに好ましい。

ハロゲン末端テレケリックポリマーの末端ハロ

アミン化合物であればかまわないが、 置換反応により生成したポリマー末端のアミン差がさらにポリマー末端ハロゲン原子と置換反応して起こる生成ポリマーの高分子量化を避けるためには、 水酸 差含有アミン化合物 (g) が2級アミン化合物である方が好ましい。

特開平4-132706(7)

ハロゲン京送テレケリックボリマーの京選ハローゲン原子と水酸基合有アミン化合物( s ) の電鉄 反応でこれらの他に容謀。 触媒および相間移動触 盤などの添加剤を用いることは自由である。

ハロゲン末端テレケリックボリマーの末端ハロゲン原子と水設益含有アミン化合物(8)の置換反応の反応温度は任意に選ぶことができるが、 好ましくは 20 で~60 でである。

ハロゲン末路テレケリックボリマーの末端ハロ ゲン原子との置換反応に用いられる一般式(V) HOR°COOM (V)

(式中、 R・は C・へ C・・の 2 値の 炭化水素 基. M は アルカリ 金属である。 ) で表される 水酸 基 含有 カルボン酸塩化合物 (h)としては、 ヒドロキシ 酢酸、 2 ー ヒドロキシアロピオン酸、 3 ー ヒドロキシアロピオン酸、 3 ー ヒドロキシアロピオン酸、 3 ー ヒドロキシオン酸酸、 4 ー ヒドロキシオン酸酸、 2 ー ヒドロキシイソ 古草酸、 2 ー ヒドロキシイクタン酸、 3

3倍モル量以上、より好ましくは5倍モル量以上 がよい。 ハロゲン末端テレケリックポリマーの 末端ハロゲン原子と水酸基含有カルボン酸塩化合 物(h)の置換反応時に用いられる溶剤には特に 制限はないが、 ハロゲン末端テレケリックポリマ 一および水酸基含有カルボン酸塩化合物(h)を 反応中、より均一に近い状態にできるものがよく、 具体的にはアセトン、 テトラヒドロフラン、 ジオ キサンなど極性の高いものやこれらの高極性溶媒 と水との混合溶剤などが好ましい。。 ただし、 アルコール類は競争的に置換反応を起こしエーテ ル結合を生成し末端官能基数を低下させる恐れが あるのであまり用いない方が好ましい。 また、 該置換反応に触媒、相間移動触媒などの添加剤を 用いるのは自由である。

ハロゲン末端テレケリックポリマーの末端ハロゲン原子と水酸基含有カルボン酸塩化合物(h)の電換反応の反応温度は任意に選ぶことができるが、 好ましくは20℃~100℃、より好ましくは20℃~60℃である。

 ことドロキシデカン酸、2-ヒドロキシデカン酸、3-ヒドロキシデカン酸、2-ヒドロキシアカン酸、2-ヒドロキシウンデカン酸、3-ヒドロキシウンデカン酸、3-ヒドロキシウンデカン酸、3-ヒドロキシドロキシドロキシトリデカン酸、2-ヒドロキシトリデカン酸、2-ヒドロキシトリデカン酸、2-ヒドカン酸、3-ヒドカン酸、1-2-ヒドカン酸、3-ヒドカン酸、3-ヒドカン酸、3-ヒドカン酸、3-ヒドカン酸、1-2-ヒドカン酸、3-ヒドカン酸、1-2-ヒドカン酸、3-ヒドカン酸、4-ヒドカン酸、4-ヒドカン酸、4-ヒドカン酸、4-ヒドカカン酸、4-ヒドカカン酸、4-ヒドカカカカン酸、4-ヒドカカカカン酸、4-ヒドカカカカン酸、4-ヒドカカカン酸、4-ヒドカカン酸、4-ヒガルカ

ハロゲン末端テレケリックボリマーの末端ハロゲン原子と水酸基含有カルボン酸塩化合物(h)の置換反応時のモル比は、水酸基含有カルボン酸塩化合物(h)がボリマー末端ハロゲン原子に対して発モル以上あればかまわないが、好ましくは、

テレケリックポリマーの末端官能が改造電想的には1分子中2. 0個であるが、言能をが2. 0より少なくても工業的有用性が失われるものではなく、1分子中の平均末端水酸器官能基数が1. 8程度より大きければほぼ理想的なものと同等の物性を発揮することができる。 また、平均末端水酸器官能基数が1. 5以上であれば多くの工業分野で好ましく利用することができ、さらに、1.0より大きいものであればある程度テレケリックボリマーとしての特徴を発揮することができ、工業的価値がある。

本発明の水酸基末端テレケリックボリマーは、 その末端水酸基の反応性を利用して、 ボリウレタン樹脂、ボリエステル樹脂、 雄科、 接着利、 シーリング材などの原料として各種用法に用いることができるほか、 (メタ) アクリル酸 (クロライド) や 2 ーイソシアネートエチルメタクリレートなどと反応させ、 架橋剤として有用な重合性不飽和基末端テレケリックボリマーなどに容易に変成することもでき、 その応用範囲は極めて標広いもので

特開平4-132706(8)

å ā.

#### ( 寒 施 例 )

以下に本発明の実施例を示すが、これらは例示の目的で挙げたもので本発明範囲を制限するものではない。 また、以下において都、%はそれぞれ重量部、重量%を表す。

#### 专考图 1.

該重合体〔1 \* 〕の性状は数平均分子量(Mn)5100(蒸気圧分子量測定装置(VPO)により源定)、元素分析によるよう素含有率 0.0%、末端 OH 官能基数(Fn(OH))2.0というものであった。また、酸価の測定より重合体の関値の加水分解はほとんど起こっていないことが確認された。

### 実施例2~4.

実施例1において、加水分解に用いるハロゲン 末端テレケリックボリマーの種類、量、塩姜性粧 葉の種類、量、および反応温度を第3表に示した 温りとする以外は実施例1と同様の操作を行い重

#### 参考例2~6.

参考例1において重合性単量体、連鎖移動剤(ハロゲン化合物)および重合開始剤の種類、量を第1表に示した通りとする以外は参考例1と同様にして重合体〔2〕~〔6〕を得た。 該重合体(2〕~〔6〕の性状は第2表に示したようなものであった。

突旋例 1.

### 実施例 5.

選流冷却器を取り付けたフラスコに重合体(1)51部とエチレングリコール3.7部。テトラヒドロフラン200部および35%水酸化ナトリウム水溶液3.4部を仕込み、25℃で6時間、マグネチックスターラーで撹拌しながら反応させた。反応後、トルエンでポリマーを抽出し、1%硫酸水溶液で1回、その後イオン交換水で3回洗浄を行い、最後に減圧下、60℃で乾燥を行うことにより重合体(5°)を得た。 該重合体(5°)の性状は数平均分子量(Mn)5120(疾気圧分子量)によるよう衆含有率0.0%、末端0H言能差数(Fn(0H))1.9というものであった。

また、数値の測定より重合体の関値の加水分解はほとんど起こっていないことが確認された。 実施例 6、 7・

特開平4-132706(9)

実施例5において置然反応に用いられるハロゲン末端テレケリックポリマーの電気、量、ジオール化合物の種類、量、塩素性粒糕の種類、量および反応温度を第5 表に示した通りとする以外は、実施例5 と同様の操作を行い、重合体(6 ′)、(7 ′)の性状は第6 表に示したようなものであった。実施例8.

選流冷却辞を取り付けたフラスコに重合体(1)51部とNーメチルエタノールアミン4.5部およびテトラヒドロフラン200部を仕込み、600℃で6時間、マグネチックスターラーで根押しながら反応させた。 反応後、余分なNーメチルエタノールアミンおよびテトラヒドロフランをエバオレーションにより除去し、アセトン/水系で再次を3度行い、最後に液圧下、60℃で乾燥を行うことにより重合体(8')を得た。 該金合体(8')の性状は数平均分子量(Mn)5200(蒸気圧分子量測定装置(VPO)により測定)。元素分析によるよう素含有率0.0%、末端の

で3回洗浄を行い、最後に減圧下、60℃で乾燥を行うことにより重合体(11′)を得た。 該重合体(11′)を得た。 該重合体(11′)の性状は数平均分子量(Mn)5300(蒸気圧分子量測定装置(VPO)により測定)、元素分析によるよう素含有率 0.3%、未端〇H宮龍蓋数(Fn(OH))1.8というものであった。 また。 酸値の測定より重合体の傾頻の加水分解はほとんど起こっていないことが確認された。

### 実施例12、13.

実施例11において置換反応に用いられるハロゲン末端テレケリックポリマーの種類、量、水酸芸含有カルボン酸塩化合物の種類、量および反応温度を第9表に示した通りとする以外は、実施例11と同様の操作を行い、重合体(12~)、(13~)を得た。 数重合体(12~)、(13~)の性状は第10表に示したようなものであった。

### **実施例14、15.**

実施例1において35%水酸化ナトリウム水溶

H宮能養数(Fn(OH)) 1. 9 というものであった. また. 酸価の測定より重合体の関係の加水分解はほとんど起こっていないことが確認された.

#### 実施例9、10

実施例 8 において置換反応に用いられるハロゲン末端テレケリックボリマーの種類、量、水酸差含有アミン化合物の種類、量および反応温度を第7表に示した通りとする以外は、実施例 8 と同様の操作を行い、重合体(9′)、(10′)の性状は第8表に示したようなものであった。

#### 実施例11.

選流冷却器を取り付けたフラスコに重合体 (1) 51 部、テトラヒドロフラン 200 部とヒドロキシ酢酸ナトリウム 9.8部、イオン交換水 50 部およびテトラ n ー ブチルアンモニウムブロマイド 1.5部を仕込み、60℃で12時間、マグネチックスターラーで提拌しながら反応させた。反応 依、トルエンでポリマーを抽出し、イオン交換水

液の添加量を第11表に示した適りとする以外は 実施例1と同様の操作を行い、重合体(14°)、 (15°)を得た。 数重合体(14°)、 (1 5°)の性状は第11表に示したようなものであった。

### **寒** 施 例 1 6.

実施例 5 においてエチレングリコールの添加量を 1. 4 都とする以外は、実施例 5 と同様の操作を行い、重合体(1 6 ') を 特た、 該重合体(1 6 ') の性状は数平均分子量(Mn) 7 4 0 0 (蒸気圧分子量源定装置(VPO)により測定)、元素分析によるよう素合有率 0. 9%、末端 OH 官能基数(Fn(OH)) 1. 6 というものであった。 また、 酸価の測定より重合体の関係の加水分解はほとんど起こっていないことが確認された。

### 実施例17.

実施例 8 において N ーメチルエタノールアミンの添加量を 1. 8 都とする以外は、実施例 8 と同様の操作を行い、重合体 (17') を得た。 該

特開平4-132706(10)

重合体(17′)の性欲は数平均分子量(Mn) 6200(蒸気圧分子量測定装置(VPO)によ り測定)、元素分析によるよう素含有率 1.2%、 末端〇H官能基数(Fn(OH)) 1.5という ものであった。 また、設備の測定より重合体の 関鎖の加水分解はほとんど起こっていないことが 質数された

#### 実施例18.

実施例11においてとドロキシ酢酸ナトリウムの添加量を3.9部とする以外は実施例11と同様の操作を行い重合体(18°)を得た。 
該重合体(18°)の性状は数平均分子量(Mn)5900(蒸気圧分子量減定装置(VPO)により測定)、元素分析によるよう染含有率1.7%、末端のH官能差数(Fn(OH))1.3というものであった。

#### 比較参考例 1.

参考例 1 においてアクリル酸ブチルの量を 2 4 部とし、ジョードメタン 5 0 0 部の代わりにジクロロメタン 1 5 9 0 0 部(重合性単量体/ジクロ

えた以外は参考例1と同様の操作を行い比較参考 用重合体(3)を得た。 該比較参考用重合体( 3)の性状は第12表に示した通りであった。 比較参考例4.

実施例1において重合体(1)51 部の代わりに比較参考用重合体(1)1130 部を用い、テトラヒドロフランの量を2000 部とする以外は実施例1と同様の操作を行い比較重合体(1)を得た。 該比較重合体(1)の性状は数平均分子量(Mn)118000(標準ボリスチレンによる検量数を用いたGPCにより測定)、元素分析によるよう素含有率0.00%、末端OH官

ロメタンのモル比は 0. 0 1 )、 V - 7 0 の 量を 1 4 4 部 (ジクロロメタン/ V - 7 0 のモル比は 4 0 0 )、 ジオキサンの量を 3 0 0 部とする 以外は参考例 1 と同様の操作を行い比較参考用重合体 (1)を得た。 該比較参考用重合体 (1)の性状は第12表に示した通りであった。

#### 比較参考例 2.

参考例 1 においてジョードメタン 5 0 0 部の代わりに 1. 1 2 - ジブロモドデカン 5 8 4 0 0 部 (重合性単量体 / 1. 1 2 - ジブロモドデカンのモル比は 0. 0 1 )、 V - 7 0 の量を 1 4 4 部 (1. 1 2 - ジブロモドデカン / V - 7 0 のモル比は 4 0 0 )、 ジオキサンの量を 3 0 0 部とする以外は参考例 1 と同様の操作を行い比較参考用重合体 (2) を将た. 該比較参考用重合体 (2) の 位状は第 1 2 表に示した通りであった.

#### · 比較参考例 3.

参考例1においてジョードメタンの量を34.3部(重合性単量体/ジョードメタンのモル比は15)とし、初期、釜にジオキサン500部を加

能萎数 ( F n ( O H ) ) 0. 5というものであっ

### 比較例 2.

### 比較例 3.

実施例 8 において重合体 (1) 5 1 部の代わりに比較参考用重合体 (3) 9 7 0 部を用い、テトラヒドロフランの量を 1 0 0 0 部とする以外は実施例 8 と同様の操作を行い比較重合体 (3) ) を得た。 該比較重合体 (3) ) の住状は数平均分子量 (Mn) 100000(標準ポリスチレンに

### 特開平4-132706(11)

よる符登録を用いた G P C により 選定)、 元素分析によるよう 素合有率 0. 00%、 末端 O H 官能 基数 (Fn (O H)) 0. 6というものであった。 比較例 4.

### 〈発明の効果〉

本発明は、それ自身ポリウレタン樹脂、ポリエステル樹脂など各種樹脂、塗料、接着剤、シーリング材などの原料として有用であり、またアクリロイル基、メタクリロイル基など重合性不飽和末

組を有する 祭 橋 利用 テレケ リック ポリマー の 前 整体 と して も 利用 でき、 広用 範囲 が 非常 に 広 く、 工業 的 に 極めて 有用 な 水 酸 差 末 場 テレ ケ リック ポリ

マーを容易にかつ安備に製造できる方法である。

本発明を用いることにより、 これまで困難であったアクリル酸エステル類、 メタクリル酸エステル類などの極性重合性単量体も含めた 穏広い重合 性単量体から工業的に有利なラジカル重合を用い て容易かつ安値に末端水酸器テレケリックポリマーを製造することができるようになった。

第1表

参考例	重合性単量体		連議移動剤 (ハロゲン化合物)		重合開始削	
		重量部		<b>重量部</b>	:	重量部
2	スチレン	187	ジブロモメ タン	313	第三プチ ル岩酸化 ビバロイ ル	3. 1
3	アクリル酸 2-エチル ヘキシル スチレン	241 59	1, 2-ジョードエタ ン	250	,,	,
4	メタクリル 酸メチル スチレン アクリロニ トリル	94 99 10	ジブロモメ タン	650	第三ブチ ル過酸化 ピバロイ ル	3. 3
5	メタクリル 酸メチル フェニルマ レイミド	95 151	ジョードメ タン	500	n	n

第2表

重合体	重合率 (%)	数平均分子量 (VPOによ り測定)	ハロゲン含有率 (w t %)	末端ハロゲン官能基数 (原子/ポリマー1分 子)
(2)	98	61000*	0.24	1.8.
(3)	98	9900	2. 4	19
(4)	97	32000*	0.48	1.9
(5)	98	5600	4.4	1, 9

\* 標準ポリスチレンによる検量線を用いたGPCにより測定。

### 特開平4-132706 (12)

#### 第3表

重合体	ハロゲン宗塔テレ ケリックボリマー		塩基性触媒		反応温度 (℃)
		重量部		重量部	
[2']	重合体〔2〕	61	35%水酸化カ リウム水溶液	1. 6	25
(3')	重合体〔3〕	99	10%炭酸水素 ナトリウム水溶 液	84	60
[4']	重合体〔4〕	320	35%水酸化ナ トリウム水溶液	6.9	40
[5.]	重合体〔5〕	56	10%炭酸カリ ウム水溶液	83	60

#### 第4表

重合体	数平均分子量 (VPOによ り測定)	ハロゲン含有率 (wt%)	未述水改差官能差数 (モル/ボリマー 1モル) **
[2']	61000 *	0.0	1.8
[3.]	9900	0.1	1.8
[4']	32000 *	0.0	1. 9
(5')	5600	0.1	1. 9

- \* 標準ポリスチレンによる検量線を用いたGPCにより測定。
- \*\* アセチル化法(JIS K 1557に学説)により求めた各重合体の水 数差浪度とVPO(GPC)より求めた各重合体の数平均分予量より算出 した。

### 第7表

重合体	ハロゲン未端テレ ケリックボリマー		水酸基含有アミ 化合物	反応温度 (で)	
		重量部		重量部	
[9,]	重合体 [4]	160	エタノールアミン	6. 1	60
[10, ]	重合体〔5〕	56	3-tドロキシプロビルアミ ン	30	25

### 第8表

重合体	数 <del>平均分子量</del> (VPOによ り <b>滅</b> 定)	ハロゲン含有率 (wt%)	末端水配差官能差数 (モルノボリマー 1モル) **
[9, ]	32000 *	0.0	1. 9
[10, ]	5800	0.0	1. 9

- \* 標準ポリスチレンによる検量線を用いたGPCにより測定。
- \*\* アセチル化法(JIS K 1557に準拠)により求めた各重合体の水 酸基温度とVPO(GPC)より求めた各重合体の数平均分子量より質出 した

#### 第5表

重合体	ハロゲン末端テレ ケリックポリマー				塩差位	独媒	反応温度 (で)
	4	重量部		重量部		重量部	
[6,]	重合体 [2]	61	ギリエチレンウ 「リコーナ *	12	35%水 酸化扑 炒1水 溶液	2. 3	60
[7']	重合体 〔3〕	99	1. 4-ブラン ジオール	9	35%水 酸化剂 94水溶 液	9.6	25

\* PEG600 (平均分子量600、水酸基值187、三洋化成工業(株)製)

### 第6表

重合体	数平均分子量 (VPOによ り測定)	ハロゲン含有字 (wt%)	<del>京端水改基官能差数</del> (モル/ポリマー ・ 1モル) **
[6']	64000 *	0.0	1.8
[7']	10000	C. 0	1. 9

- \* 標準ポリスチレンによる検量線を用いたGPCにより測定。
- \*\* アセチル化法(JIS K 1557に準拠)により求めた各重合体の水 酸基濃度とVPO(GPC)より求めた各重合体の数平均分子量より算出 1・\*\*

### 第9表

重合体	ハロゲン <del>末端)</del> ケリックボリ		水酸基含有力// 酸塩化合物	反応温度 (℃)	
		重量部		重量部	
[12.]	重合体(3)	99	2-ヒドロキシイン酪酸がり	14	60
[13, ]	重合体〔5〕	56	2-tドロキシオクタン蔵ナト リクム	18	60

### 第10表

重合体	数平均分子量 (VPOによ り測定)	ハロゲン含有率 (wt%)	未進水改差官能差数 (モル/ボリマー 1モル) *
[12.]	10000	0.2	1. 7
[13']	6200	0.3	1.8

\* アセチル化法(JIS K 1557に準拠)により求めた各重合体の水 酸基温度とVPO(GPC)より求めた各重合体の数平均分子及より算出 した。

## 特開平4-132706(13)

第11表

重合体	35%水酸化 ナトリウム 添加量 (部)	数 <del>平均分子量</del> (VPOによ り測定)	ハロゲン 含有率 (wtx)	末端水酸基 官能基数 (む/ギリマー 1もり *	備考
[14']	2.3	5500	1.2	1.5	
[15.]	34	5100	0.0	2. 0	配鎖の加水分 解がかなり辺 められた。

アセチル化法(JIS K 1557に準拠)により求めた各重合体の水 酸基限度とVPO(GPC)より求めた各重合体の数平均分子量より算出 した。

### 第12表

比較用 重合体	重合率 (%)	数平均分子量 (VPOに より測定)	ハロゲン 含有率 (wt%)	末端ハロゲン 官能差数 (原子/ポリ マー1分子)	備 洿
(1)	97	113000	0. 02	0. 6	ハロゲン化合物 としてジクロロ メタン使用
(2)	98	102000	0. 05	0.7	ハロゲン化合物 として1, 12 ージブロモドデ カン使用
(3)	99	97000	0.09	0.7	重合性単量体/ ジョードメタン のモル比が15
(4)	33	690	36.8	2. 0	重合性単量体/ ジョードメタン のモル比が0. 0083

\* 標準ポリスチレンによる検量線を用いたGPCにより測定。